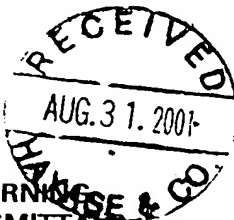


## PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION CONCERNING  
SUBMISSION OR TRANSMITTAL  
OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)



From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

HAYASE, Kenichi  
Hayase & Co., Patent Attorneys  
8F, Esaka ANA Bldg.  
17-1, Enoki-cho  
Suita-shi  
Osaka 564-0053  
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 22 August 2001 (22.08.01)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference P25364-PO	
International application No. PCT/JP01/04419	International filing date (day/month/year) 25 May 2001 (25.05.01)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 26 May 2000 (26.05.00)
Applicant MATSUSHITA ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD. et al	

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, **the attention of the applicant is directed** to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, **the attention of the applicant is directed** to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	<u>Priority application No.</u>	<u>Country or regional Office or PCT receiving Office</u>	<u>Date of receipt of priority document</u>
26 May 2000 (26.05.00)	2000-157049	JP	13 July 2001 (13.07.01)

The International Bureau of WIPO  
34, chemin des Colombettes  
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer

BARRIOS Leslie

les

Telephone No. (41-22) 338.83.38



# PATENT COOPERATION TREATY

PCT

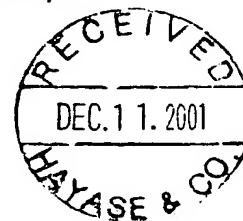
NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE  
COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL  
APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

HAYASE, Kenichi  
Hayase & Co. Patent Attorneys  
8F, Esaka ANA Bldg.  
17-1, Enoki-cho  
Suita-shi  
Osaka 564-0053  
JAPON



Date of mailing (day/month/year) 29 November 2001 (29.11.01)		
Applicant's or agent's file reference P25364-PO		IMPORTANT NOTICE
International application No. PCT/JP01/04419	International filing date (day/month/year) 25 May 2001 (25.05.01)	Priority date (day/month/year) 26 May 2000 (26.05.00)
Applicant MATSUSHITA ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD. et al		

1. Notice is hereby given that the International Bureau has **communicated**, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this notice:

KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

CN,EP,JP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 29 November 2001 (29.11.01) under No. WO 01/90754

## REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination (at present, all PCT Contracting States are bound by Chapter II).

## REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and the PCT Applicant's Guide, Volume II.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer  J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.91.11



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application N .

PCT/JP01/04419

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
Int.Cl.<sup>7</sup> G01N 33/543

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.<sup>7</sup> G01N 33/543

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho	1992-1996	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2001
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2001	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2001

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y A	JP 9-178748 A (Unilever NV), 11 July, 1997 (11.07.97), & WO 88/ 8534 A & FR 2614423 A & AU 656966 B & GB 2204398 B & EP 291194 B & ES 2050704 T & US 56020040 A	1-5, 19-21 6, 12 7-11, 13-18
Y A	JP 8-285849 A (Mochida Pharmaceutical Co., Ltd.), 01 November, 1996 (01.11.96), (Family: none)	12 1-11, 13-21
Y	JP 9-506434 A (SmithKline Diagnostics, Inc.), 24 June, 1997 (24.06.97), & WO 95/16207 A & AU 692205 B & EP 733210 A & US 5607863 A & ZA 9501129 A & CN 1142868 A	6

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"&" document member of the same patent family
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search  
23 July, 2001 (23.07.01)Date of mailing of the international search report  
31 July, 2001 (31.07.01)Name and mailing address of the ISA/  
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.



(19) 世界知的所有権機関  
国際事務局



(43) 国際公開日  
2001年11月29日 (29.11.2001)

PCT

(10) 国際公開番号  
WO 01/90754 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: G01N 33/543

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/04419

(22) 国際出願日: 2001年5月25日 (25.05.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:  
特願2000-157049 2000年5月26日 (26.05.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 松下電  
器産業株式会社 (MATSUSHITA ELECTRIC INDUS-  
TRIAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒571-8501 大阪府門真市  
大字門真1006番地 Osaka (JP).

予市米湊819-5 Ehime (JP). 高橋三枝 (TAKAHASHI,  
Mie) [JP/JP]; 〒792-0026 愛媛県新居浜市久保田町  
2-13-1 Ehime (JP). 田中宏橋 (TANAKA, Hirotaka)  
[JP/JP]; 〒791-1102 愛媛県松山市来住町533-1-102  
Ehime (JP). 北脇文久 (KITAWAKI, Fumihisa) [JP/JP];  
〒571-0064 大阪府門真市御堂町25-3-211 Osaka (JP).

(74) 代理人: 弁理士 早瀬憲一 (HAYASE, Kenichi); 〒  
564-0053 大阪府吹田市江の木町17番1号 江坂全日  
空ビル8階 早瀬特許事務所 Osaka (JP).

(81) 指定国 (国内): CN, JP, KR, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE,  
DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

添付公開書類:  
— 国際調査報告書

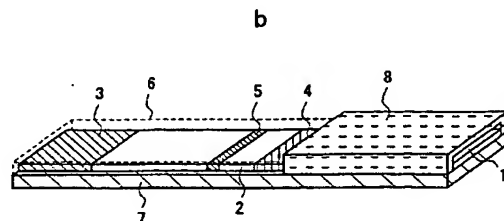
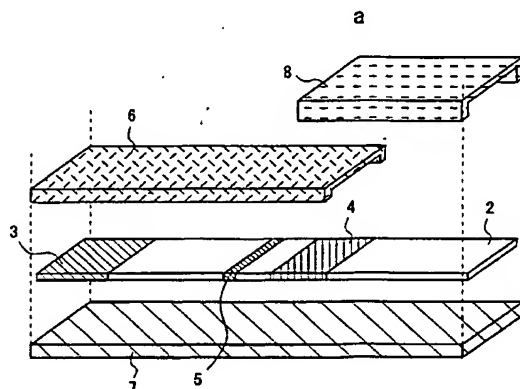
(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 瀬岡正剛  
(NADAOKA, Masataka) [JP/JP]; 〒799-3113 愛媛県伊

2文字コード及び他の略語については、定期発行される  
各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語  
のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: BIOSENSOR

(54) 発明の名称: バイオセンサ



(57) Abstract: A biosensor which has a developing layer (2) comprising a reagent fixing section (5) for fixing an antibody against a substance to be measured in a solution to be tested and a reagent holding section (4) for holding the above antibody being in a dry and labeled state and eluted by the development of the solution to be tested and which determines the substance to be measured in the solution to be tested qualitatively or quantitatively by measuring the amount of the labeled reagent bound to the reagent fixing section (5), characterized in that a space forming article (8) is provided to form an interstice (1) for the inflow of the solution to be tested between the article and the developing layer (2). The biosensor allows accurate and easy measurement even with a very small volume of a solution to be tested, without the need for a high grade instrument or precise operation.

[続葉有]

WO 01/90754 A1



---

(57) 要約:

被検査溶液を展開する展開層（２）を備え、該展開層（２）の一部に、前記被検査溶液中の測定対象物に対する抗体を固定化している試薬固定化部（５）と、乾燥状態で標識し、前記被検査溶液の展開により溶出可能な抗体を保持している試薬保持部（４）とを有し、前記試薬固定化部（５）に結合した標識試薬の結合量を測定することにより、前記被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量するバイオセンサにおいて、前記被検査溶液が流入する空間である間隙部（１）を、被検査溶液を展開する展開層（２）との間に形成する空間形成材（８）を備えるものとした。

このようなバイオセンサにより、高度な装置、あるいは操作を必要とすることなく、微量体積の被検査溶液でも簡易かつ高精度の測定を行うことができる。



## 明 細 書

## バイオセンサ

## 5 技術分野

本発明は、バイオセンサに関し、特にクロマトグラフィを利用したバイオセンサに関するものである。

## 背景技術

10 従来のバイオセンサは、被検査溶液を展開する展開層を備え、展開層の一部に固定化された試薬固定化部と、被検査溶液の展開により溶出可能な標識試薬を保持した試薬保持部とを有し、試薬固定化部分における標識試薬の結合量を測定することにより、被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量していた。このようなバイオセンサの例として、免疫クロマトセンサがある。

15 免疫クロマトセンサの一般的な構成は、被検査溶液を添加する添加層と、複数の展開層と、展開層の終端に吸水層とを備えるものである。そして、この展開層の一部に、被検査溶液中の測定対象物に対する抗体を固定化している抗体固定化部を有し、その抗体固定化部分よりも添加層側に標識された抗体が、被検査溶液により溶出可能な乾燥状態で標識試薬保持部に保持されている。

20 このような免疫クロマトセンサは、被検査溶液を添加層に必要量添加し、展開層上に備えた多孔質材料中に被検査溶液が浸透することにより測定が開始する。

被検査溶液の添加方法としては、被検査溶液中に添加部分を一定時間浸漬する方法や、高精度ディスペンサ、あるいはスポイトなどを用いて一定量添加する方法、また、尿などを被検査溶液とする場合に、排尿時に直接、被検査溶液を添加

25 部分に一定時間あてる方法などが用いられていた。

免疫クロマトセンサの測定結果は、抗体固定化部に結合した標識抗体により検出される。この標識抗体として、一般的な標識物には金コロイド粒子があり、抗体固定化部の結合が金コロイド粒子により目視可能となり、目視により測定結果を得ることができる。なお、これは、固定化抗体—測定対象物—標識抗体の複合

体が形成される抗原抗体反応のサンドイッチ反応を測定原理としたものであるが、その他に、競合反応を測定原理とした場合でも、同様に抗体固定化もしくは抗原固定化部分における標識試薬の結合状態を確認することで測定結果を得ることができる。

- 5      また、前述したサンドイッチ反応による測定結果については、目視による定性判定を必要とするものであるが、必要とされる測定結果が半定量、もしくはそれよりも精度の高い判定が必要とされる場合には、特開平10-274624号公報に開示された、光学的な読み取り装置を用いて透過方式により読み取る方法や、特開平10-274653号公報に開示された、カメラなどで測定結果を画像として取り込み、演算処理する方法もある。

- 15      近年、医療診断現場では、POC（ポイント・オブ・ケア）の概念により、迅速、簡便、正確、さらには低価格で容易に入手可能な測定装置が望まれているが、前述したような従来の方法によれば、センサ部に被検査溶液を添加する場合、例えば被検査溶液が血液ならば、注射器を用いて採血を行い、一般的には、遠心分離器などを用いて、有形成分である血球と血漿を分離する操作を行った後に、ディスペンサ、あるいはスポイトなどの用具を用いてセンサ部に添加しなければならなかった。

- 20      このような注射器による採血方法は、医療技術として特殊な技能を必要とし、さらに、遠心分離操作を必要とすることは、一般家庭、およびそれらの技術を有しない個人が自己の測定として行うことはできなかった。

また、さらに被検査溶液を定量するにはディスペンサなどの器具を必要とするため、操作が煩雑になる問題があった。

- 25      また、被検査溶液が尿などの場合には、紙コップなどの容器に一度蓄尿し、センサの一部を一定時間浸漬させる方法や、被検査溶液を一定体積定量する必要があるならば、それら蓄尿したものを、血液の場合と同様にディスペンサ、あるいはスポイトなどを用いて添加する方法、また、測定に定量精度を必要としない比較的精度の低いセンサであれば、排尿時に直接、尿を添加部分に一定時間あてる方法が取られてるが、これらの方法では、紙コップなどに一度蓄尿する必要があったり、直接尿にあてる場合は被検査溶液の体積を正確に規定する手段がなく、

結果的に精度の低い定性測定などに限定される問題があった。

本発明は、かかる問題点を解決するためになされたものであり、高度な装置あるいは操作を必要とすることなく、微量体積の被検査溶液でも簡易かつ高精度の測定を行うことができるバイオセンサを提供することを目的とする。

5

#### 発明の開示

本発明は、被検査溶液を展開する展開層の一部に、固定化された試薬固定化部と、前記被検査溶液の展開により溶出可能な標識試薬を保持する標識試薬保持部とを有し、前記試薬固定化部分における前記標識試薬の結合量を測定することにより、前記被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量するバイオセンサであつて、前記被検査溶液が流入する空間である間隙部を、前記展開層との間に形成する、空間形成部を備えることを特徴とするものである。これにより、間隙部に被検査溶液を添加する場合に、高精度ディスペンサなどを使用することなく、微量未知体積の被検査溶液液滴においても、液滴を間隙部に接触させることで、間隙部中に確実に被検査溶液が吸引され、簡易かつ高精度の測定を実施することができる。

15

また、本発明は、被検査溶液を展開する展開層の一部に、固定化された試薬固定化部を有し、該試薬固定化部における標識試薬の結合量を測定することにより、前記被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量するバイオセンサであつて、前記被検査溶液が流入する空間である間隙部を、前記展開層との間に形成する、空間形成部を備えるとともに、前記間隙部中に、前記被検査溶液の流入により溶解可能な標識試薬を保持している標識試薬保持部を備えることを特徴とするものである。これにより、被検査溶液が間隙部に導入されたときに、間隙部内の被検査溶液中の標識試薬が溶解および拡散するため、標識試薬が被検査溶液に対して、より均一な拡散が可能になり、簡易かつ高精度の測定を実施することができる。

20

25

また、本発明は、前記間隙部が、被検査溶液を一時的に保持することを特徴とするものである。これにより、被検査溶液が間隙部へ浸透する吸引量を確認することができるとともに、展開層へより確実な浸透を可能にし、測定誤操作および検体不足を軽減した、より高精度な測定を実施することができる。

また、本発明は、前記間隙部が、該間隙部の体積により被検査溶液の流入量を規定することを特徴とするものである。これにより、予め被検査溶液を一定体積定量する操作を必要とせず、また、検体の採取などの特殊技能を必要とせず、簡易な操作で測定を実施することができる。

- 5      また、本発明は、前記間隙部が、前記展開層を展開する十分な被検査溶液を流入する体積を有することを特徴とするものである。これにより、空間体積を、測定に必要な被検査溶液量に対して、十分な体積にしておくことで、検体不足を解消し、より高精度の測定を行うことが可能である。

- 10      また、本発明は、前記間隙部中に、細胞成分を破壊する細胞成分破壊試薬部を備えることを特徴とするものである。これにより、血液などの細胞成分を含む被検査溶液を用いた測定を、予め遠心分離などの操作をすることなく、直接、被検査溶液として間隙部に添加することを可能にし、添加した被検査溶液は間隙部へ吸引されるため、被検査溶液を添加する際に、添加するための装置および被検査溶液の前処理装置を必要とせず、簡易な操作で測定を行うことができる。

- 15      また、本発明は、前記間隙部中に、細胞成分を収縮する細胞成分収縮試薬部を備えることを特徴とするものである。これにより、細胞成分を有する被検査溶液を用いた場合においても、細胞成分収縮剤の働きにより、前記展開層を細胞成分で目詰まりさせることなく、簡易に測定操作を行うことができるとともに、高精度の結果を得ることができる。

- 20      また、本発明は、前記間隙部中に、漂白試薬部を備えることを特徴とするものである。これにより、被検査溶液の持つ色などの、反応に関係のない色が、反応読みとりを行う前記試薬固定化部に対して残ることによる測定への悪影響を低減させ、高精度な測定結果が得られる効果がある。

- 25      また、本発明は、前記間隙部が、 $20\mu\text{l}$ （マイクロリットル）以下の体積を有することを特徴とするものである。これにより、被検査溶液が極微量である場合や、採血用穿刺器具などにより採取した微量未知体積の被検査溶液を測定する場合においても、規定された体積の間隙部内へ添加されるため、正確な体積の被検査溶液の導入を行うことができ、微量被検査溶液においても簡易で高精度の測定を行うことができる。

また、本発明は、前記間隙部が、外部から被検査溶液の流入を確認する手段を有することを特徴とするものである。これにより、測定における被検査溶液の流入を確認もしくは検知することで、測定開始時間を検出することが可能になり、かつ、適切な被検査溶液量を得ることで、被検査溶液不足の解消と正確な測定開始時間を検出でき、より高精度の測定を行うことができる。

また、本発明は、前記空間形成部が、その一部もしくは全部が光透過性を有することを特徴とするものである。これにより、外部から被検査溶液の吸引量を目視もしくは光学的な測定法を用いて観察することができ、被検査溶液量の不足が生じた場合による測定誤操作を解消し、より高精度の測定を行うことができる。

10      また、本発明は、前記間隙部中に、測定に不要な有形成分を分離する分離部を備えることを特徴とするものである。これにより、被検査溶液中の測定に不要な有形成分を分離できる効果を得ることができ、被検査溶液中の測定に不要な有形成分を、遠心分離、濾過などの操作で予め取り除く必要がなく、簡易で高精度の測定を行うことができる。

15      また、本発明は、前記間隙部に接するよう被検査溶液を保持する検体保持部を備えることを特徴とするものである。これにより、被検査溶液を採取に別の容器に移す操作や、採取した被検査溶液を一定体積定量する操作を不要とするとともに、被検査溶液を検体保持部で保持でき、外部への検体汚染を低減させ、安全に、衛生的に、また迅速かつ簡易に、高精度な測定を可能とできる。

20      また、本発明は、前記検体保持部が、前記間隙部の体積よりも大きい量の被検査溶液を保持するようにしたものである。これにより、測定に必要な十分な体積の被検査溶液を保持でき、被検査溶液の外部への飛散、汚染を防止しより安全、衛生な測定が可能になるとともに、被検査溶液不足を解消して、正確な測定が可能となる。

25      また、本発明は、前記検体保持部の底面の高さ位置が、前記間隙部内の底面の高さ位置に対して、同一または高い位置にあることを特徴とするものである。これにより、被検査溶液が間隙部に流入し易くなり、正確な測定が可能となる。

また、本発明は、前記間隙部が、 $100\mu\text{l}$ 以下の体積を有することを特徴とするものである。これにより、微小な被検査溶液を吸入できるとともに、また、測定操作もしやすく操作性を高く保つことができる。

また、本発明は、前記間隙部に、被検査溶液の流入を助成する空気孔を備えるようにしたものである。これにより、間隙部内の、検体が流入される以前に存在する空気が確実に抜けるようにして、間隙部への被検査溶液の流入を、迅速かつ確実に行うことが可能となる。

- 5      また、本発明は、前記間隙部に、被検査溶液の浸透により湿潤可能な多孔質材料を備えることを特徴とするものである。これにより、間隙部に被検査溶液を流入させる場合に、多項質材料が流入の補助材となり流入し易くなり、また、被検査溶液中の不純物を多孔質材料がトラップすることで、展開層の流入、浸透阻害を低減させることができる。

- 10     また、本発明は、前記試薬固定化部の試薬、及び前記標識試薬を含むすべての試薬が乾燥状態であるとともに、その全体が乾燥状態であることを特徴とするものである。これにより、保存安定性能に優れ、また、持ち運び自在となるバイオセンサが得ることができる。

- 15     また、本発明は、前記バイオセンサが免疫クロマトグラフィに用いられるものであることを特徴とするものである。これにより、簡易法として利用される免疫クロマトグラフィにおいて、被検査溶液を高精度ディスペンサなどで一定体積定量することなく、あいまいな量の被検査溶液添加で、前記間隙部により正確な一定体積の被検査溶液を定量でき、より高精度な測定を実現できる

- 20     また、本発明は、前記バイオセンサがワンステップ免疫クロマトグラフィに用いられるものであることを特徴とするものである。これにより簡易免疫測定法として利用されるワンステップ免疫クロマトグラフィにおいて、測定時に使用者があらかじめ被検査溶液体積を定量する必要をなくし、また、液量の測定のミスによる誤判定を低減させ、従来のワンステップ免疫クロマトグラフィのもつ簡易操作を損なうことなく、より正確な測定が実現できる。

25

#### 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の実施の形態1によるバイオセンサの構造図である。

第2図は、本発明の実施の形態1による分離層を有したバイオセンサの構造図である。

第3図は、本発明の実施の形態1による細胞成分破壊試薬部を有したバイオセンサの構造図である。

第4図は、本発明の実施の形態2によるバイオセンサの構造図である。

第5図は、本発明の実施例1におけるhCG濃度と吸光度との関係を示すグラフである。

第6図は、本発明の実施の形態3によるバイオセンサの構成図である。

第7図は、本発明の実施の形態3によるバイオセンサを用いた測定時の状況を示す図である。

第8図は、本発明の実施例2におけるCRP濃度と吸光度との関係を示すグラフである。

#### 発明を実施するための最良の形態

##### 実施の形態1.

第1図は本発明の実施の形態1によるバイオセンサの構造図の一例であり、第1(a)図はバイオセンサの分解図、第1(b)図はバイオセンサの斜視図である。

第1図において、2は被検査溶液を展開する展開層であり、ニトロセルロースで構成される。3は展開層2における吸水層を示し、ガラス繊維濾紙で構成される。展開層2に使用する材料としては、被検査溶液により湿潤可能な材料であれば、濾紙、不織布、メンブレン、布など任意の多孔質材料でも構成することができる。なお、本明細書中においては、被検査溶液と検体とは実質的に同じものを指す。

4は展開層2の一部に、被検査溶液の展開により溶出可能な乾燥状態で、被検査溶液中の測定対象物に対する抗体が金コロイドで標識され保持されている標識試薬保持部である。5は展開層2の一部に、被検査溶液中の測定対象物に対する抗体を固定化した試薬固定化部であり、当該被検査溶液中の測定対象物に対する抗体は、標識試薬保持部4に保持された標識試薬とは異なるエピトープで結合し、被検査溶液中の測定対象物と複合体を形成するように乾燥状態で固定化されている。

なお、前述した標識試薬保持部 4 で抗体を標識する金コロイドは、この試薬固定化部 5 における結合を検出する手段として選択されるものであり、その他にも、例えば、酵素、タンパク質、色素、蛍光色素、ラテックスなどの着色粒子など任意に選択することが可能である。

5        6 は、展開層 2 の一部分を除いて、密着被覆する液体不透過性シート材であり、ここでは透明 P E T テープで構成されている。なお、この液体不透過性シート材 6 により展開層 2 上を被覆させることで、被検査溶液の添加部分以外への点着を遮断保護するとともに、不用意な被検査溶液の接触や被験者が手などで直接、展開層 2 を接触するなど外部からの汚染を防止することができる。また、試薬固定  
10      化部 5 を覆う液体不透過性シート材 6 は、測定結果を確認する部分であるため、透明な材料であることが好ましく、少なくとも、被検査溶液が透過可能な状態を有することが好ましい。また、より高精度な測定を必要とする場合には、液体不透過性シート材 6 が覆う展開層 2 の上部のみならず、被検査溶液の浸透方向に対する平行側面をも密閉させる構造をとってもよい。

15        7 は展開層 2 を保持する基板であり、白色 P E T フィルムで構成されている。この基板 7 は、展開層 2 を補強する役割を有するとともに、血液、唾液、尿など感染の危険性のある溶液を被検査溶液に用いる場合には、それらを遮断する作用も有する。さらに、展開層 2 が湿潤したときに、光透過性を帯びる場合は、光を遮断する効果を有するようにすることも可能である。

20        8 は被検査溶液を毛細管現象により展開層 2 に流入させるための空間である間隙部 1 を形成する空間形成材であり、透明 P E T フィルムを積層させて構成している。この空間形成材 8 は、被検査溶液添加後のバイオセンサを取り扱う際に、不用意な被検査溶液が外部へ付着あるいは飛散するなどの汚染を保護する役割も有する。

25        なお、空間形成材 8 には、間隙部 1 に対する被検査溶液の流入を助成する空気孔を備えるようにしてもよい。空間形成材 8 の形状によっては、間隙部 1 の被検査溶液を付着させるための端部以外の端部が側壁等でふさがれている場合などがあり、このような場合においては、間隙部 1 の開口している端部に検体を付着させても、この検体が導入される以前に間隙部 1 に存在する空気が間隙部 1



- から抜けない、または抜け難いことにより、間隙部1への被検査溶液導入が遅くなったり、全く導入されない状態となってしまうたりして、精度の低い測定結果または誤った測定結果を与える場合が生じる。これに対し、空間形成材8に空気孔を設けておくことで、間隙部1内の空気を抜くことができ、検体が間隙部1に流入しやすくして、測定に対する悪影響の発生を防止することが可能となる。この空気孔は、前記間隙部の被検査溶液が流入する方向から見て最も奥に当たる部分に設置することが好ましいが、必要に応じて最奥部以外設置しても、問題ない。空間形成材8の材料としては、ABS、ポリスチレン、ポリ塩化ビニルなどの合成樹脂材料の他、金属、ガラスなどの溶液不透過性の材料を用いることも可能であり、検査溶液の間隙部1への流入を確認するためには、透明もしくは半透明であることが好ましいが、透明でなくとも有色、あるいは不透明の材料でも構成することができる。

- 間隙部1は空間形成材8が展開層2上に配置されることにより形成されており、この間隙部1は展開層2と接しているため、間隙部1に被検査溶液が流入することにより、被検査溶液の展開層2への浸透が開始し、測定が行われる。被検査溶液が極微量である場合や、採血用穿刺器具などにより採取した微量未知体積の被検査溶液を測定する場合において高精度の測定を行うためには、この間隙部1の体積としては $20\mu\text{l}$ （マイクロリットル）以下とすることが好ましい。

- なお、細胞成分を有する被検査溶液を検体とする場合には、間隙部1に、細胞収縮試薬を保持する構成とすることが好ましく、例えば細胞収縮試薬としては塩化カリウムを用いる。このような細胞収縮試薬を設けることにより、細胞成分を有する被検査溶液を用いた場合においても、高精度ディスペンサ等を用いてあらかじめ一定体積の被検査溶液を定量することなく、簡易に測定操作を行うことが可能であり、また、細胞成分収縮剤の働きにより、前記展開層を細胞成分で目詰まりさせることなく、なおかつ高精度の測定結果を得ることが可能となる。細胞収縮試薬は、前記被検査溶液中に細胞成分を含む場合に設置すべき試薬であり、細胞成分を含まない被検査溶液を用いる場合には特に必要ではない。また細胞成分収縮剤は、細胞を収縮する効果があれば、前記塩化カリウム以外

の無機塩、塩化ナトリウム、リン酸ナトリウム等塩を含む無機化合物や、グリシン、グルタミン酸、等のアミノ酸、プロリン等のイミノ酸、グルコース、スクロース、トレハロースなどの糖類、グルシトール等の糖アルコールでも同様に実施可能である。この様な細胞成分収縮剤を含む系は、特に全血を被検査溶液として用いる場合に特に有効である。

また、必要に応じて漂白作用を有する試薬成分として過炭酸ナトリウムを間隙部1に保持させることも可能である。このような漂白試薬部を備えることで、被検査溶液の持つ色により生じる、反応読み取りを行う試薬固定化部5に対して起こる、いわゆるバックグラウンドを低減させ、結果的にS/N比を増大させることが可能となり、簡易でありながら、高精度な測定結果が得られる効果がある。ここでのバックグラウンドとは、反応に関係しない色、例えば被検査溶液自身が有色の場合に、試薬固定化部も含めて、展開層全体に色が残る現象を言う。また、S/N比とは、この場合、反応における前記標識試薬から得られるシグナルと、前記反応層以外に、前記標識試薬に由来しないバックグラウンドに起因して得られるいわゆるノイズとの比を言う。

また、第2図は前記第1図で示したバイオセンサに分離層を設けたものの一例を示す図あり、第2(a)図はバイオセンサの分解図、第2(b)図はバイオセンサの斜視図である。なお、第1図と同じ構成については、同じ符号を用いて説明を省略する。

9は測定に不要な有形成分を分離することが可能な分離層であり、ガラス繊維濾紙で構成されている。なお、分離層9として、ガラス繊維濾紙を用いるのは一例であり、展開層2に用いる材料と同様に、被検査溶液により湿潤可能な材料であれば、不織布、濾紙、ガラス繊維、メンブレンフィルタ、布などの任意の材料で構成することが可能である。特に、分離層9として湿潤可能な多孔質材料を用いると、不純物をトラップして、不純物の展開層への流入や、不純物による測定に必要な成分の浸透阻害を防ぐことができるとともに、この分離層9が被検査溶液の流入の補助材としても機能し、間隙部1への被検査溶液の流入が容易となる。

また、第3図は第1図で示したバイオセンサに、細胞成分破壊試薬部を設けたものの一例であり、第3(a)図はバイオセンサの分解図、第3(b)図はバイ

オセンサの斜視図である。なお、第1図と同じ構成については、同じ符号を用いて説明を省略する。

- 10 10は細胞成分を破壊する細胞成分破壊試薬を保持させた細胞成分破壊試薬部であり、塩化ナトリウムを乾燥状態にし、被検査溶液の浸透により溶解可能な状態で保持している。なお、細胞成分破壊試薬部10は、塩化ナトリウムで構成する以外にも細胞成分を破壊する試薬であれば、界面活性剤、塩化物、サポニン類、リゾチームなど任意の試薬で構成することが可能である。

次に、本発明の実施の形態1によるバイオセンサの測定方法について第1図、第2図、第3図を用いて説明する。

- 10 まず、被検査溶液を間隙部1に接触させると、毛細管現象により被検査溶液は間隙部1中に流入される。間隙部1に流入された被検査溶液は、間隙部1と展開層2とが接触する部分から、展開層2の終端側へと浸透する。被検査溶液が標識試薬保持部4に達したとき、標識試薬保持部4に標識された標識試薬の溶出が開始する。このとき、被検査溶液中に測定対象物が存在するならば、標識試薬保持部4より金コロイド標識抗体が反応しながら浸透が進む。そして、被検査溶液が試薬固定化部5に達したときに、測定対象物が存在するならば、その存在する量に応じて、固定化抗体と測定対象物と標識抗体との複合体が形成される。一方、測定対象物が存在しないか、あるいは検出感度以下の量であるならば、標識抗体はその大半が複合体を形成することなく展開層2上を通過する。そして、展開層2上を浸透する被検査溶液は吸水層3で吸収されて測定は終了する。また、測定の結果は、試薬固定化部5における、標識試薬の結合状態を確認することで得られる。

- 25 また、第2図に示したように、間隙部1の空間内に分離層9を有する場合には、被検査溶液が間隙部1に接触すると、間隙部1内に備えた分離層9が被検査溶液中の測定に不要な不純物を分離し、あるいは有形成分を分離し、不純物あるいは有形成分を除去した被検査溶液が展開層2へ浸透して、測定が行われることとなる。

また、全血などの細胞成分を含む検査試薬液を用いる時に、第3図に示すような間隙部1の空間部に細胞成分破壊試薬部10を有するバイオセンサを用いた場

合には、被検査溶液が間隙部 1 に接触すると、間隙部 1 内に備えた細胞成分破壊試薬部 10 が被検査溶液中に含まれる全血などの細胞成分を破壊処理し、細胞成分を除去した被検査溶液が展開層 2 へ浸透して、測定が行われることとなる。

このように、本実施の形態 1 によるバイオセンサによれば、展開層 2 上に空間を形成する空間形成材 8 を配置し、展開層 2 と空間形成材 8 によって形成された間隙部 1 に被検査溶液を接触させることによって測定を行ったので、高精度ディスプレイなどを使用することなく、微量未知体積の被検査溶液の液滴においても、その液滴を間隙部 1 に接触させることで、空間中に確実に被検査溶液が吸引されて、簡易かつ高精度の測定を行うことができる。

- 5      また、間隙部 1 の空間部に必要に応じて分離層 9 を備えることで、測定に用いる被検査溶液に不要な有形成分が存在する、あるいはその可能性がある場合に、その不要な有形成分を取り除くことができるので、予め遠心分離や濾過などの操作を必要とすることなく、簡易な操作で高精度の測定を行うことができる。

- 15      また、展開層 2 上に細胞成分破壊試薬部 10 を備えることで、血液などの細胞成分を含む被検査溶液を用いた測定を、予め遠心分離などの操作を必要とすることなく、直接全血を被検査溶液として測定することを可能とし、簡易かつ高精度の測定を行うことができる。

- 20      なお、被検査溶液の流入量が十分であるかどうか、または測定が開始されたことを確認するために、あるいは被検査溶液の種類を確認するために、空間形成材 8 を透して確認することができる構成としてもよい。また、間隙部 1 の体積により間隙部 1 内に流入する被検査溶液の体積を規定することにより、採取した被検査溶液の量に合わせて測定することが可能である。また、間隙部 1 内に十分な被検査溶液を流入する体積を有することで、検体不足を解消し、より正確性の高い測定を行うことができる。

- 25      また、定性判定が必要な場合には、目視による測定も可能である。さらに、精度の高い測定を行うには、被検査溶液の浸透方向に対して展開層 2 の平行側面、および展開層 2 上面を液体不透過性材料で密着密閉させることで被検査溶液の浸透を整流し、被検査溶液中の測定対象物の量に応じたより均一な量の複合体が形成される。また、光学的な手法を用いて、標識物の結合量を測定することにより、

定量的な結果を得ることもできる。

また、本発明の実施の形態 1 では、固定化抗体と測定対象物と標識抗体との複合体を形成するサンドイッチ反応における抗原抗体反応について述べたが、試薬の選択によって、被検査溶液中の測定対象物と競合的に反応する試薬を用いた場合には、競合反応とすることもできる。また、抗原抗体反応以外にも、特異的な結合を利用したい場合には、任意の試薬成分で構成することも可能である。

実施の形態 2.

第 4 図は本発明の実施の形態 2 によるバイオセンサの構造図の一例であり、第 4 (a) 図はバイオセンサの分解図、第 4 (b) 図はバイオセンサの斜視図である。なお、第 1 図と同じ構成については、同じ符号を用いて説明を省略する。

第 4 図と第 1 図の構造の違いは、第 1 図では標識試薬保持部 4 が展開層 2 上に標識されているのに対して、第 4 図では標識試薬を保持した標識試薬保持層 1 4 を展開層 2 上に積層させて構成している。

次に、本発明の実施の形態 2 によるバイオセンサの測定方法について第 4 図を用いて説明する。

まず、被検査溶液を間隙部 1 に接触させると、毛細管現象により被検査溶液は間隙部 1 中に流入される。間隙部 1 に流入された被検査溶液は、標識試薬保持層 1 4 と間隙部 1 と展開層 2 とが接触する部分から、展開層 2 の終端側へと浸透する。このとき、展開層 2 上に積層された標識試薬保持層 1 4 より、標識された標識試薬の溶出が開始する。被検査溶液中に測定対象物が存在するならば、標識試薬保持層 1 4 より金コロイド標識抗体が反応しながら浸透が進む。そして、被検査溶液が試薬固定化部 5 に達したときに、測定対象物が存在するならば、その存在する量に応じて、固定化抗体—測定対象物—標識抗体の複合体が形成される。

一方、測定対象物が存在しないか、あるいは検出感度以下の量であるならば、標識抗体はその大半が複合体を形成することなく展開層 2 上を通過する。そして、展開層 2 上を浸透する被検査溶液は吸水層 3 で吸収されて測定は終了する。また、測定の結果は、試薬固定化部 5 における、標識試薬の結合状態を確認することで得られる。

このように、本実施の形態 2 によるバイオセンサによれば、展開層 2 上に標識試薬を保持した標識試薬保持層 14 を積層し、展開層 2 と標識試薬保持層 14 とから形成される間隙部 1 に被検査溶液を接触させることによって測定を行ったので、被検査溶液に溶解する標識試薬は、濾紙などの担体に保持されず、間隙部 1 内の被検査溶液中に、標識試薬が溶解および拡散されるため、標識試薬の被検査溶液に対するより均一な拡散が可能となり、より高精度なバイオセンサを提供することができる。

なお、測定に必要な試薬成分も、標識抗体と同様に空間内に乾燥状態で形成させておくことにより、測定に必要な被検査溶液を全体に均一に溶解させることが可能である。ここで測定に必要な試薬成分とは、細胞成分破壊試薬、酵素基質、凝集試薬、緩衝液試薬、タンパク質保護試薬などであり、任意に、測定に必要なさまざまな試薬成分を導入することができる。

また、間隙部 1 の空間部に必要に応じて分離層 9 を備えることで、測定に用いる被検査溶液に不要な有形成分が存在する、あるいはその可能性がある場合に、その不要な有形成分を取り除くことができるので、予め遠心分離や濾過などの操作を必要とすることなく、簡易な操作で高精度の測定を行うことができる。

また、間隙部 1 の空間部に細胞成分破壊試薬部 10 を備えることで、血液などの細胞成分を含む被検査溶液を用いた測定を、予め遠心分離などの操作を必要とすることなく、直接全血を被検査溶液として測定することを可能とし、簡易かつ高精度の測定を行うことができる。

なお、被検査溶液の流入量が十分であるかどうか、または測定が開始されたことを確認するために、あるいは被検査溶液の種類などを確認するために、空間形成材 8 を透して確認することができる構成としてもよい。

また、間隙部 1 の体積により、間隙部 1 内に流入する被検査溶液の体積を規定することにより、採取した被検査溶液の量に合わせて測定することが可能である。

また、間隙部 1 内に十分な被検査溶液を流入する体積を有することで、検体不足を解消し、より正確性の高い測定を行うことができる。

また、定性判定が必要な場合には、目視による測定も可能である。さらに、精度の高い測定を行うには、被検査溶液の浸透方向に対して展開層 2 の平行側面、

および展開層 2 上面を液体不透過性材料で密着密閉させることで被検査溶液の浸透を整流し、被検査溶液中の測定対象物の量に応じたより均一な量の複合体が形成される。また、光学的な手法を用いて、標識物の結合量を測定することにより、定量的な結果を得ることもできる。

- 5      また、本発明の実施の形態 2 では、固定化抗体と測定対象物と標識抗体との複合体を形成するサンドイッチ反応における抗原抗体反応について述べたが、試薬の選択によって、被検査溶液中の測定対象物と競合的に反応する試薬を用いた場合には、競合反応とすることもできる。また、抗原抗体反応以外にも、特異的な結合を利用したい場合には、任意の試薬成分で構成することも可能である。

10      実施の形態 3.

第 6 図は本発明の実施の形態 3 によるバイオセンサの構造図であり、第 6 (a) 図はバイオセンサの分解図、第 6 (b) 図はバイオセンサの斜視図である。図において、第 1 図と同一符号は同一又は相当する部分を示している。

- 第 6 (a) 図及び第 6 (b) 図において、展開層 2 を保持する基板 17 は、白色 PET  
15      フィルムで構成されている。基板 17 は展開層 2 よりも長手方向の長さが長く、基板 17 の端部近傍には、展開層 2 が配置されていない領域である検体保持領域 17 a が設けられている。この基板 17 は展開層 2 を補強する役割を有するとともに、血液、唾液、尿など感染の危険性のある溶液を被検査溶液に用いる場合には、それらの透過を遮断することもできる。さらに、展開層 2 が湿潤したときに、光透過  
20      性を帯びる場合は、光を遮断する効果を有するようにすることも可能である。18 は被検査溶液を毛細管現象により展開層 2 に流入させるための空間である間隙部 1 を形成する空間形成材であり、ここでは、透明 PET フィルムを積層させたものにより構成している。この空間形成材 18 は、展開層 2 及び検体保持領域 17 a 上を覆うように配置されており、空間形成材 18 の試薬固定化部 5 に対向する端部  
25      以外の端部は、基板 17 の周縁部と密着されている。空間形成材 18 は、被検査溶液添加後のバイオセンサを取り扱う際に、不用意な被検査溶液が外部へ付着あるいは飛散するなどの汚染を保護する役割も有する。空間形成材 18 は、ABS、ポリスチレン、ポリ塩化ビニルなどの合成樹脂材料の他、金属、ガラスなどの溶液不透過性の材料を用いることも可能であり、透明もしくは半透明であることが

好ましいが、透明でなくとも有色、あるいは不透明の材料でも構成することができる。空間形成材18の検体保持領域17a上の領域には、開口部18aが設けられている。この開口部18aと、検体保持領域17aと、空間形成材18の検体保持領域17aを囲む部分とが外部から被検査溶液を添加する部分である検体保持部  
5 11を構成している。1は空間形成材8が展開層2上に配置することにより形成される間隙部である。

前記実施の形態1で示した例は、例えば微量採血針などにより微量採血を用いた指先血から直接添加する場合に適している。しかし、医療現場においては、  
10 シリンジ採血もしくは、真空採血管による真空採血なども多用されている。本実施の形態3は、このようなシリンジ等から被検査溶液を添加する場合に適しているバイオセンサである。

第7図は本発明の実施の形態3による測定状況を示す模式図を示し、図において、第6図と同一符号は同一又は相当する部分を示しており、12は採血後の採血シリンジの先端近傍を示す。この第7図は前記シリンジ採血後に、針部を除  
15 き、シリンジ12から直接被検査溶液を添加する状態を示す。ここでは針部を除いている例で示しているが、針を接続した状態のままでも同様に実施可能である。

なお、細胞成分を有する被検査溶液を検体とする場合には、間隙部1に、細胞収縮試薬を保持するようにしてもよく、この細胞収縮試薬の一例としては、塩化カリウムを用いる。細胞収縮試薬は、前記被検査溶液中に細胞成分を含む  
20 場合に設置すべき試薬であり、細胞成分を含まない被検査溶液を用いる場合には特に必要ではない。また細胞収縮試薬は、細胞を収縮する効果があれば、前記塩化カリウム以外の無機塩、塩化ナトリウム、リン酸ナトリウム等塩を含む無機化合物や、グリシン、グルタミン酸、等のアミノ酸、プロリン等のイミノ酸、グルコース、スクロース、トレハロースなどの糖類、グルシトール等の糖アルコールでも同様に  
25 に実施可能である。このような細胞成分収縮剤を含む系は、特に全血を被検査溶液として用いる場合に特に有効である。

さらに、必要に応じて漂白作用を有する試薬成分として過炭酸ナトリウムを保持させることも可能である。被検査溶液のもつ色素が測定結果に対する影響を無視できない場合、例えば全血検体を被検査溶液とする場合には有効である。



ここでは、過炭酸ナトリウムを用いたが漂白作用を有する試薬であれば、過酸化水素、次亜塩素酸ナトリウムなども反応に対する影響を考慮して、自在に選択可能である。

5 シリンジ12からバイオセンサに被検査溶液を直接添加する操作において、前述した実施の形態1において説明した間隙部1のみを備えた構成では、バイオセンサの間隙部1に吸入される被検査溶液以外の被検査溶液が、センサ外部に付着したりすることにより、外部が汚染される可能性が高い。また、間隙部1端部の被検査溶液に対する接しかたが不完全であることなどの原因によって、間隙部1に測定に必要十分量の被検査溶液が吸入されない場合、誤った測定結果が  
10 得られるおそれがある。その様な状況においては、使用者にとって非常に操作しづらい上に、前記被検査溶液が体液等の場合、安全性、もしくは衛生面で問題となる。さらには測定の正確性に欠ける結果となる。ここでの安全性とは、測定者が、被検査溶液による感染、付着などをさす。

15 しかしながら、本実施の形態3においては、間隙部1の端部近傍に検体を保持する検体保持部11を設置していることにより、使用者は検体保持部11に被検査溶液を添加することで、被検査溶液を容易にかつ確実にバイオセンサに保持して、被検査溶液の測定が可能となる。このため、いわゆるシリンジ採血により採血した被検査溶液を用いて測定を実施する場合において、採血後別の容器に被検査溶液を移す操作、または、採取した被検査溶液を一定体積定量する操  
20 作を必要がなくなり、外部への検体汚染を低減させ、安全、衛生的に、また迅速簡易に測定を可能となる。

また、被検査溶液を検体保持部11に保持することで、被検査溶液を間隙部1に確実に接するように保持することができ、検査に十分な量の被検査溶液を間隙部1に吸入させることができる。

25 また間隙部1の持つ検体を吸入する効果により、あらかじめ一定量の被検査溶液を定量することなく、あいまいな量の被検査溶液を添加した場合であっても、一定体積の被検査溶液を添加した場合と同様に精度の高い測定が可能となる。

さらには、間隙部1を形成するための空間形成材18を前記透過可能な材料を

用いることで、測定に十分な被検査溶液を添加できたかどうか確認できる。

- 5    なお、本実施の形態3においては、シリンジ採血について述べたが、本発明においては、シリンジ採血以外にも、簡易なスポイト、パストゥールピペットなどを用いた被検査溶液の測定にも適用でき、また、被検査溶液も全血に限らず、水溶液、尿、唾液、血清、血漿など、使用者の目的により同様に適用可能であり、このような場合に適用した場合においても前記実施の形態3と同様の効果が得られる。

- 10    なお、本実施の形態3においては、間隙部1が、 $100\mu\text{l}$ 以下の体積を持つ構成とすることが好ましい。このような構成とすることにより、間隙部1が、前記被検査溶液が得られにくい場合や、極少量の被検査溶液を用いて測定する場合などの、被検査溶液の微量である測定においても、被検査溶液を十分に吸入できる大きさをもつとともに、測定操作のしやすい大きさをもつこととなり、バイオセンサの操作性が高くなるとともに、微量被検査溶液による測定が可能となる。

- 15    また、検体保持部11が、間隙部1の体積よりも大きい量の検体を保持するようにすることにより、測定に必要な十分体積の被検査溶液を保持でき、被検査溶液不足を解消し、正確性の高い測定が可能となる。また、検体保持部11の体積をさらに大きくすることにより、測定必要量に対して膨大に大量の被検査溶液を受け入れることが可能となり、被検査溶液の外部への飛散、汚染を防止しより安全、衛生な測定が可能になる。このように、検体保持部11に、間隙部と比較して  
20    より大きい量の被検査溶液を許容させるためには、検体保持部11は、第7図に示したバイオセンサのように、周囲を被検査溶液が漏れないように側壁等で囲む構成とすることが好ましい。

- 25    また、本実施の形態3においては、検体保持部11を、展開層2を保持する基板17及び間隙部1を形成する空間形成材18の一部を用いて構成するようにしたが、本発明においては、実施の形態1に示すようなバイオセンサに対して、バイオセンサに用いられている部材とは別の部材により構成した検体保持部を新たに設置しても良い。また、検体保持部としては、間隙部1に接するよう検体を保持可能な構成であれば、どのような構成のものを設けるようにしてもよい。

なお、本実施の形態3においては、検体保持部11の底面は展開層2を保持する基板17の検体保持領域17aとし、検体保持領域17aの周囲近傍に設けられ

た空間形成材18を、検体の漏れ防止のための側壁としたが、本発明においては、  
間隙部1に被検査溶液を流入させる構造とすることが好ましく、間隙部1の底面  
に対して検体保持部11の底面の高さを高くした構成としたり、検体保持部11の  
検体を間隙部1に添加するための添加口の幅を十分に狭くして、間隙部1に向  
5 けた構成とするようにすることで、被検査溶液が前記間隙部に流入し易くなり、結  
果的によりより正確な測定を可能となる。

なお、本発明においては、前記実施の形態1ないし3において説明したバイオセンサ  
において、試薬固定化部の試薬、及び標識試薬を含めたすべての試薬を乾燥状態と  
するようにしてもよい。このような場合においても、前記実施の形態1ないし3と同様の効  
10 果が得られるとともに、試薬がすべて乾燥状態であることにより、保存安定性能に優れ、  
また、持ち運び自在となるバイオセンサが得られる。

また、前記実施の形態1ないし3に示したバイオセンサと同様のバイオセンサを免疫ク  
ロマトグラフィに用いるバイオセンサとすることにより、本発明においては、簡易法として  
市場に広がりつつある免疫クロマトグラフィにおいて、前記被検査溶液を高精度ディス  
15 ペンサなどで一定体積定量することなく、あいまいな量の被検査溶液添加で、前記間隙  
部により正確な一定体積の被検査溶液を定量できるため、より高精度な測定を実現でき  
る。ここでの免疫クロマトグラフィとは、湿潤可能な多孔質材料を用いて、固定化試薬と  
標識試薬の複合体を形成させることにより測定される免疫測定法のことで、抗原抗体反  
応を利用した測定系であり、通常免疫測定法においては、B/F分離など洗浄操作が  
20 必要なことに対して、クロマトグラフィ担体を被検査溶液が浸透していく過程でB/F分  
離が実施される測定系である。通常すべての試薬は乾燥状態にあり、測定時に被検査  
溶液により湿潤される。標識物としては、金コロイド、ラテックスが一般的であるが、磁性  
粒子、酵素、金属コロイド等も使用されている。標識物が酵素の場合等は、使用者が測  
定操作として酵素基質や反応停止試薬を加える操作が含まれる。

25 また、本発明においては、前記実施の形態1ないし3に示したバイオセンサと同様の  
バイオセンサをワンステップ免疫クロマトグラフィに用いられるバイオセンサとすることによ  
り、簡易免疫測定法として市場に普及しつつあるワンステップ免疫クロマトグラフィにお  
いて、使用者があらかじめ被検査溶液体積を定量する必要のない、また、被検査溶液  
量を測定時に確認できることにより誤判定を低減させ、正確性が高く尚かつ従来のワン

ステップ免疫クロマトグラフィのもつ簡易操作を実現できる。ワンステップ免疫クロマトグラフィとは、湿潤可能な多孔質材料を用いて、被検査溶液の添加により測定が開始される免疫測定法のことで、抗原抗体反応を利用した測定系であり、通常免疫測定法においては、B/F分離など洗浄操作が必要なことに対して、ワンステップ免疫クロマトグラフィは、クロマトグラフィ担体を被検査溶液が浸透していく過程でB/F分離が実施される測定系のことである。通常すべての試薬は乾燥状態にあり、測定時に被検査溶液により湿潤される。使用差の基本的な測定操作が被検査溶液を添加する操作のみであることからワンステップ免疫クロマトグラフィと呼ぶ。標識物としては、金コロイド、ラテックスが一般的であるが、磁性粒子、酵素、金属コロイド等も使用されている。

- 10 次に、本発明を実施例により更に具体的に説明する。なお、本発明は、その要旨を越えない限りこれらの実施例の記載に限定されるものではない。

#### 実施例 1.

##### 尿中hCG測定用試験片の作製

- 15 ニトロセルロース膜中に抗hCG- $\beta$ 抗体固定化ライン、および抗hCG- $\alpha$ 抗体と金コロイドとの複合体の広いバンドを含む免疫クロマトグラフィー展開層2を製造した。この免疫クロマトグラフィー展開層2を空間形成材8により被検査溶液添加部分に間隙部1を形成させて、免疫クロマトグラフ試験片を製造した。この試験片は第1図のような構造を有する。第1図より試験片は、抗体固定化部5と、それよりも被検査溶液を接触させる側にある、抗hCG- $\alpha$ 抗体と金コロ
- 20 イドとの複合体とを含有した標識試薬保持部4とを含む。これらの試験片は、次のようにして製造した。

##### a)免疫クロマトグラフィー展開層の調製

- まず、リン酸緩衝溶液にて希釈して、濃度調整を行った抗hCG- $\beta$ 抗体溶液を準備し、この抗体溶液を溶液吐出装置を用いて、ニトロセルロース膜上に塗布
- 25 した。これにより、ニトロセルロース膜上に検出用の抗体固定化ラインが得られた。このニトロセルロース膜を乾燥後、1%スキムミルクを含有するTris-HCl緩衝溶液中に浸漬して30分間緩やかに振った。30分後、Tris-HCl緩衝溶液槽に膜を移動し、10分間緩やかに振った後に、別のTris-HCl緩衝溶液槽にて、さらに10分間緩やかに振り、膜の洗浄を行った。そして、

2度洗浄を行った後に、膜を洗浄液から取り出して、室温で乾燥させた。

金コロイドは、0.01%塩化金酸、還流中の100℃溶液に1%クエン酸溶液を加えることによって調製した。金コロイドは還流を30分間続けた後に冷却し、0.2Mの炭酸カリウム溶液によってpH9に調製した。この金コロイド溶

- 5 液に、抗hCG- $\alpha$ 抗体を加えて数分間攪拌した後に、10%BSA（牛血清アルブミン）溶液pH9を最終1%になる量だけ加えて攪拌することで、抗体金コロイド複合体（標識抗体）を調製した。その後4℃、20000Gで50分間遠心分離することによって、標識抗体を単離して、それを洗浄緩衝液（1%BSA・リン酸緩衝液）中に懸濁した後に、遠心分離を行って、標識抗体を洗浄単離した。
- 10 この標識抗体を洗浄緩衝液で懸濁して、0.8 $\mu$ mのフィルタにて濾過することによって、当初の金コロイド溶液量の10分の1に調製し、4℃で貯蔵した。

そして、このように調製された標識抗体溶液を溶液吐出装置にセットして、抗hCG- $\beta$ 抗体固定化乾燥膜上の抗体固定化位置から離れた位置に塗布した後に、膜を乾燥させた。これによって、固定化膜上に標識試薬保持部位が得られた。こ

- 15 のようにして免疫クロマトグラフィ反応層、即ち展開層を完成させた。

#### b)免疫クロマトグラフィ試験片の作製

- 厚さ0.5mmの白色PETからなる基板の上に、免疫クロマトグラフィ試験片を貼り付け、2.5mmの幅で裁断した。裁断後、免疫クロマトグラフィの各片を、標識抗体保持部分から終端部分にかけて、厚さ100 $\mu$ mの透明テープを巻
- 20 き付けた。透明テープを巻き付けない始端部分上の中央に、厚さ100 $\mu$ mの透明PETを積層させて作製したあらかじめ空気孔をもつ空間形成材を貼り付け、間隙部（幅2.0mm×長さ6.0mm×高さ0.5mm）を形成した。このようにして免疫クロマトグラフィ試験片を製造した。

#### c)試料の調製

- 25 ヒト尿中に既知濃度のhCG溶液を加えることにより、さまざまな既知濃度のhCG溶液を調製した。

#### d)測定

濃度調整されたhCGを含む尿を15 $\mu$ l、PET基板上に滴下し、PET基板上に液滴を形成させた。形成させた液滴を、免疫クロマトグラフィ試験片の間

隙部に接触させて、間隙部中に導入させた。導入された液滴は、吸水層方向へと展開処理し、抗原抗体反応をさせて抗体固定化部における呈色反応を行った。この試験片への試料添加から5分後の呈色状況を反射型分光光度計（CS9300；島津製作所製）を用いて計測して、呈色度を演算処理した。

- 5      まず、hCG濃度が100、1000、10000U/lの各hCGを含有する尿を免疫クロマトグラフィ試験片に添加し、展開処理を行った。そして、各hCG濃度の尿に対する試験片上の抗体固定化部の呈色状況を反射型分光光度計で測定した。520nmの波長における吸光度を反射型分光光度計で計測し、予め作成しておいたhCG濃度と吸光度との関係を示す検量線に代入した。その結果を第5図に示す。

第5図は、免疫クロマトグラフィ試験片に液体試料を添加し、添加開始から5分後の呈色度合の測定値をもとに、分析対象物の濃度を換算した結果を表している。その結果、各濃度 $n = 10$ にて測定を行ったが、CV値は5%～10%と非常に良い相関性を示した。

## 15      実施例2.

### 全血CRP定量用試験片の作製

- ニトロセルロース膜中に抗CRP抗体Aを固定化した試薬固定化部、さらに抗CRP抗体Bと金コロイドとの複合体を保持した標識試薬を含む免疫クロマトグラフィ試験片を製造した。この免疫クロマトグラフィ試験片は第6図に示したバイオセンサと同様の構成を有しており、この免疫クロマトグラフィ試験片は、抗体が固定化された試薬固定化部5よりも被検査溶液を添加する展開開始点に近い部分にある、抗CRP抗体Bと金コロイドとの複合体が含有された領域である標識試薬4と、検体保持部11とを含む。この免疫クロマトグラフィ試験片は、次のようにして製造した。

### a) 免疫クロマトグラフィ試験片の調製

- 25      リン酸緩衝溶液にて希釈して濃度調整をした抗CRP抗体A溶液を準備した。この抗体溶液は溶液吐出装置を用いて、ニトロセルロース膜上に塗布した。これにより、ニトロセルロース膜上に試薬固定化部である抗体固定化ラインが得られた。このニトロセルロース膜を乾燥後、1%スキムミルクを含有するTris-HCl緩衝溶液中に浸漬して30分間緩やかに振った。30分後、Tris-HCl緩衝溶液槽に膜を移動し、10分間緩やかに振

った後に、別のTris-HCl緩衝溶液槽にて更に10分間緩やかに振り、膜の洗浄を行なった。2度洗浄を行った後に、膜を液槽から取り出して、室温で乾燥させた。

- 金コロイドは、0.01%塩化金酸の還流中の100°C溶液に1%クエン酸溶液を加えることによって調製した。還流を30分間続けた後に、室温放置にて冷却した。0.2Mの炭酸
- 5 カリウム溶液によって、pH9に調製した前記金コロイド溶液に、抗CRP抗体Bを加えて数分間攪拌した後に、pH9の10%BSA(牛血清アルブミン)溶液を最終1%になる量だけ加えて攪拌することで、検出物質である抗体-金コロイド複合体(標識抗体)を調製した。前記標識抗体溶液を4°C、20000Gで50分間遠心分離することによって、標識抗体を単離して、それを洗浄緩衝液(1%BSA・リン酸緩衝液)中に懸濁した後に、前記遠
- 10 心分離を行って、標識抗体を洗浄単離した。この標識抗体を洗浄緩衝液で懸濁して、0.8  $\mu$ mのフィルタにて濾過した後に、当初の金コロイド溶液量の、10分の1量に調製して、4°Cで貯蔵した。

- 前記金コロイド標識抗体溶液を溶液吐出装置にセットして、抗CRP抗体固定化A乾燥膜上の固定化ラインから離れた、被検査溶液添加開始方向から順番に、標識抗体、
- 15 固定化ライン、の位置関係になる様塗布した後に、膜を真空凍結乾燥させた。これによって、固定化膜上に標識試薬を持つ反応層担体が得られた。

- 次に、調製された標識試薬を含む反応層担体を、厚さ0.5mmの白色PETからなる基板上に貼り付け、5.0mmの幅で裁断した。裁断後、各片を、標識抗体保持部分から
- 20 終端部分にかけて、厚さ100  $\mu$ mの透明テープを巻き付けた。透明テープを巻き付けない始端部分上の中央に、厚さ100  $\mu$ mの透明PETを積層させて作製した、あらかじめ空気孔を持つ空間形成材を貼り付け、間隙部(幅5.0mm×長さ12.0mm×高さ0.5mm)を形成した。また空間形成材にはあらかじめ、検体保持部の液漏れ防止壁を形成している。さらに前記空間形成材はあらかじめ1.5Mに調製された塩化カリウム水溶液を、単位面積あたり2  $\mu$ l点着した後に、液体窒素にて直ちに凍結し、凍結乾燥を行い、
- 25 これによって、塩化カリウムが乾燥状態で保持された収縮剤保持部を持つ空間形成材を作製したものである。こうして免疫クロマトグラフィ試験片を製造した。

#### b) 試料の調製

抗凝固剤としてEDTA・2Kを加えた人の血液を、ヘマトクリット値45%になるように調製した。この血液に既知濃度のCRP溶液を加えることにより、さまざまな既知濃度のCR

P含有血液を調製した。

c) 試験片上の呈色度合の測定

前記調整された全血を用いて、実際の採血状態を考慮して、体積20ml用のシリンジに充填させ、検体保持部にCRPを含む全血を一定体積測定することなく適量添加した。

- 5 添加後、被検査溶液は間隙部に吸入された。さらに吸水部方向へと展開処理して、抗原抗体反応をさせて抗体固定化部における呈色反応を行った。このバイオセンサへの試料添加から5分後の呈色状況を反射吸光度測定機により計測した。

- 血漿濃度として、0.1mg/dl、1.0mg/dl、3.0mg/dlのCRPを含有する全血をバイオセンサに前記20mlシリンジから直接適量添加して展開処理した。各CRP濃度の血液に対するバイオセンサ上の試薬固定化部の呈色状況を反射吸光度測定機(CS-9300 SIMADZU 製)で測定した。635nmにおける吸光度を計測して、各CRP濃度に応じてプロットした。その図を、第8図に示す。第8図は本実施例2における多濃度測定結果を示す図であり、横軸は市販測定装置を用いて測定したCRP濃度を示す。ここでは、市販測定装置として、ラテックス免疫凝集法による試薬を用いた。また、縦軸は、  
15 得られた吸光度を示す。検量線とは、CRP濃度上昇に対して吸光度が上昇する領域のことで、通常あらかじめ、濃度既知の被検査溶液により計算しておき、その後、未知の被検査溶液を測定したとき、得られた吸光度から、その未知被検査溶液中のCRP濃度を算出するための数式を言う。第8図に示すとおり、前述した実施例1同様に良好な結果が得られた。

- 20 なお、本実施例2におけるバイオデバイスとして、ニトロセルロースやガラス繊維濾紙のような、任意の多孔質性担体で構成されたクロマトグラフィー材料からなるバイオセンサが用いられている。このような材料からなるバイオセンサは、例えば、抗原抗体反応のような任意の測定原理を用いて、ある特定物質を分析検出し、定性または定量する機能をもっている。

- 25 また、本実施例2においては、同一ニトロセルロース膜上に標識試薬と試薬固定化部を設けたバイオセンサを用いたが、ニトロセルロースとは異なる材質の例えば不織布のような多孔質性担体に標識試薬を担持したものを標識試薬として、支持体上に配しても何ら問題はない。標識試薬を構成する標識物としては、金コロイドを用いて例を示したが、着色物質、蛍光物質、燐光物質、発光物質、酸化還元物質、酵素、核酸、小胞体でも



よく、反応の前後において何らかの変化が生じるものであれば何を用いても良い。

測定される被検査溶液としては、例えば、水や水溶液、尿、血液、血漿、血清、唾液などの体液、固体及び粉体や気体を溶かした溶液などがあり、その用途としては、例えば、尿検査や妊娠検査、水質検査、便検査、土壌分析、食品分析などがある。また、被検査物質としてC反応性タンパク質(CRP)を例として実施例を述べたが、抗体、免疫グロブリン、ホルモン、酵素及びペプチドなどのタンパク質及びタンパク質誘導体や、細菌、ウイルス、真菌類、マイコプラズマ、寄生虫ならびにそれらの産物及び成分などの感染性物質、治療薬及び乱用薬物などの薬物及び腫瘍マーカーが挙げられる。具体的には、例えば、絨毛性性腺刺激ホルモン(hCG)、黄体ホルモン(LH)、甲状腺刺激ホルモン、濾胞形成ホルモン、副甲状腺刺激ホルモン、副腎脂質刺激ホルモン、エストラジオール、前立腺特異抗原、B型肝炎表面抗原、ミオグロビン、CRP、心筋トロポニン、HbA1c、アルブミン等でも何ら問題はない。また、水質検査、土壌分析、などの環境分析、や食品分析などにも実施可能である。前述した形態により、簡便かつ迅速で、高感度・高性能、正確性の高い測定が実現できる。

15

#### 産業上の利用可能性

以上のように、本発明によるバイオセンサは、免疫クロマトグラフィーや、いわゆるワンステップクロマトグラフィー等に利用されるバイオセンサとして有用であり、特に、医療診断現場や一般家庭向けなどの操作の簡便化や迅速化が要求される状況における測定に利用されるバイオセンサや、微量な体積の被検査溶液の測定に利用されるバイオセンサとして適している。

20

## 請 求 の 範 囲

1. 被検査溶液を展開する展開層の一部に、固定化された試薬固定化部と、前記被検査溶液の展開により溶出可能な標識試薬を保持する標識試薬保持部とを有し、
- 5 前記試薬固定化部分における前記標識試薬の結合量を測定することにより、前記被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量するバイオセンサであって、  
前記被検査溶液が流入する空間である間隙部を、前記展開層との間に形成する、空間形成部を備えることを特徴とするバイオセンサ。
2. 被検査溶液を展開する展開層の一部に、固定化された試薬固定化部を有し、
- 10 該試薬固定化部における標識試薬の結合量を測定することにより、前記被検査溶液中の測定成分を定性もしくは定量するバイオセンサであって、  
前記被検査溶液が流入する空間である間隙部を、前記展開層との間に形成する、空間形成部を備えるとともに、  
前記間隙部中に、前記被検査溶液の流入により溶解可能な標識試薬を保持している標識試薬保持部を備えることを特徴とするバイオセンサ。
- 15 3. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、  
前記間隙部は、被検査溶液を一時的に保持することを特徴とするバイオセンサ。
4. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、  
前記間隙部は、該間隙部の体積により被検査溶液の流入量を規定することを特
- 20 徴とするバイオセンサ。
5. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、  
前記間隙部は、前記展開層を展開する十分な被検査溶液を流入する体積を有することを特徴とするバイオセンサ。
6. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、
- 25 前記間隙部中に、細胞成分を破壊する細胞成分破壊試薬部を備えることを特徴とするバイオセンサ。
7. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、  
前記間隙部中に、細胞成分を収縮する細胞成分収縮試薬部を備えることを

特徴とするバイオセンサ。

8. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記間隙部中に、漂白試薬部を備えることを特徴とするバイオセンサ。

5 9. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記間隙部は、 $20\mu\text{l}$ （マイクロリットル）以下の体積を有することを特徴とするバイオセンサ。

10. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

10 前記間隙部は、外部から被検査溶液の流入を確認する手段を有することを特徴とするバイオセンサ。

11. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記空間形成部は、その一部もしくは全部が光透過性を有することを特徴とするバイオセンサ。

12. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

15 前記間隙部中に、測定に不要な有形成分を分離する分離部を備えることを特徴とするバイオセンサ。

13. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記間隙部に接するよう被検査溶液を保持する検体保持部を備えることを特徴とする、バイオセンサ。

20 14. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記検体保持部が、前記間隙部の体積よりも大きい量の被検査溶液を保持することを特徴とするバイオセンサ。

15. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

25 前記検体保持部の底面の高さ位置が、前記間隙部内の底面の高さ位置に対して、同一または高い位置にあることを特徴とするバイオセンサ。

16. 請求の範囲第13項に記載のバイオセンサにおいて、

前記間隙部は、 $100\mu\text{l}$ 以下の体積を有することを特徴とするバイオセンサ。

17. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、

前記間隙部に、被検査溶液の流入を助成する空気孔を備えることを特徴とす

るバイオセンサ。

18. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、前記間隙部に、被検査溶液の浸透により湿潤可能な多孔質材料を備えることを特徴とするバイオセンサ。

5 19. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、前記試薬固定化部の試薬、及び前記標識試薬を含むすべての試薬が乾燥状態であるとともに、その全体が乾燥状態であることを特徴とするバイオセンサ。

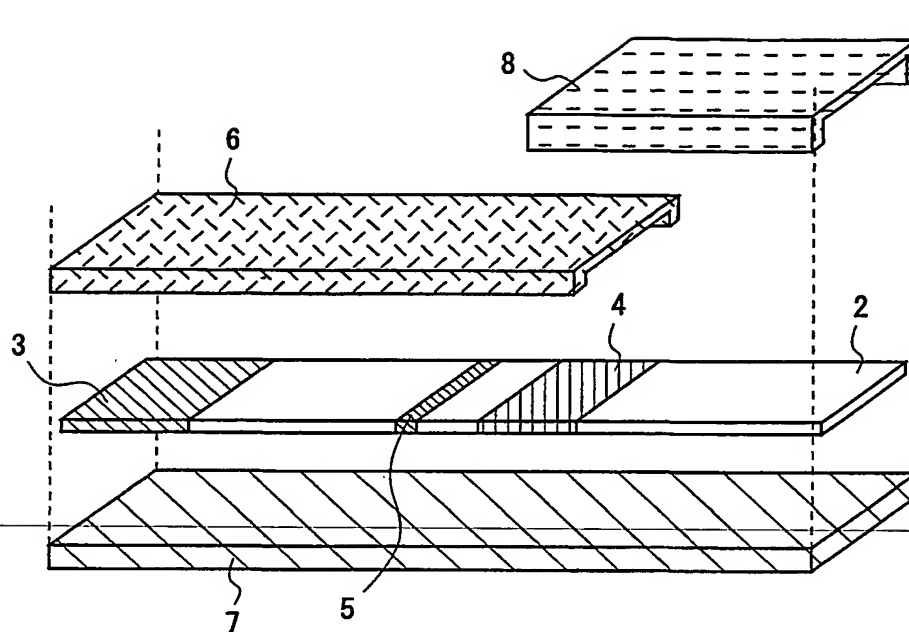
20. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、前記バイオセンサが免疫クロマトグラフィに用いられるものであることを特徴とす

10 るバイオセンサ。

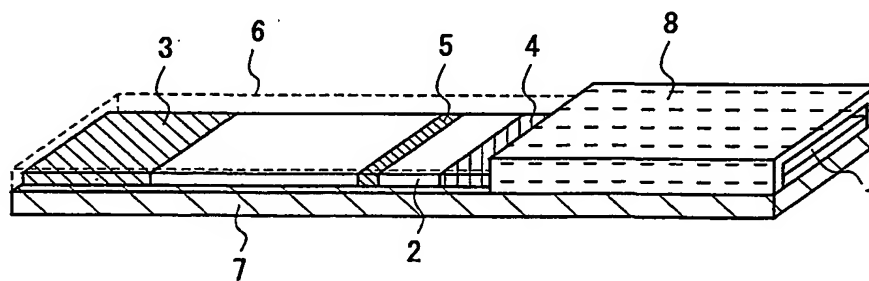
21. 請求の範囲第1項または請求の範囲第2項に記載のバイオセンサにおいて、前記バイオセンサがワンステップ免疫クロマトグラフィに用いられるものであることを特徴とするバイオセンサ。

1/7

第1(a)図



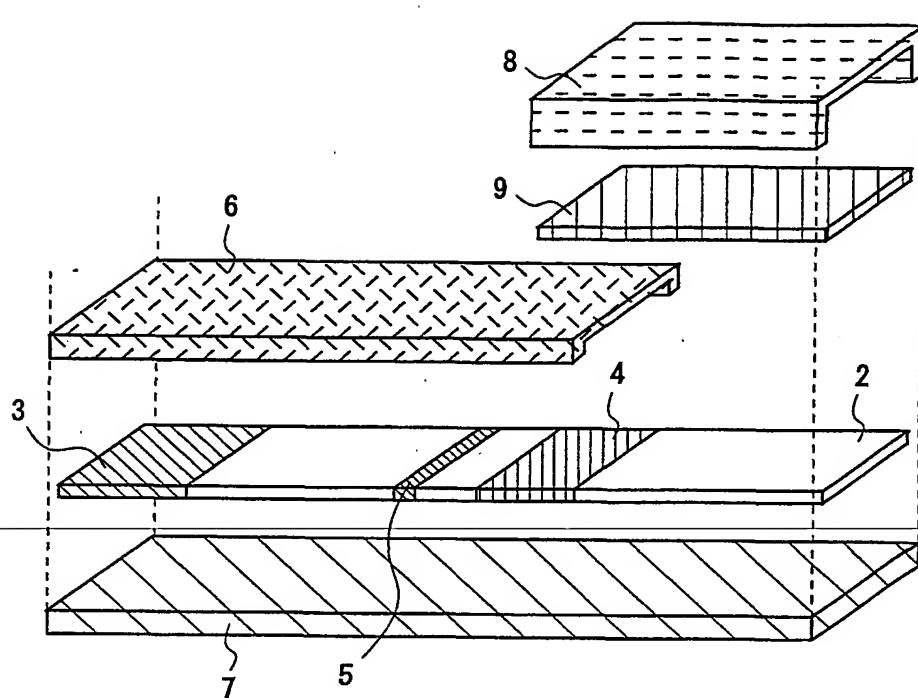
第1(b)図



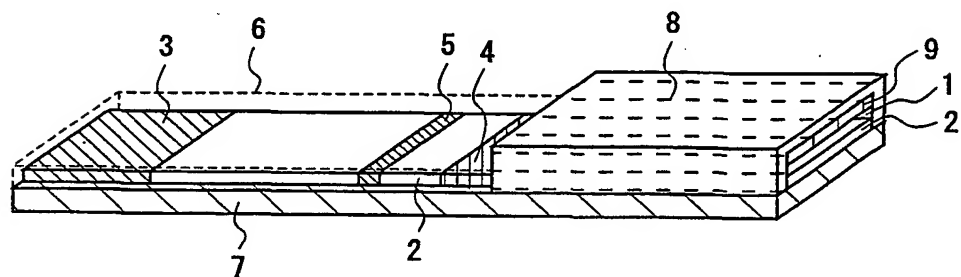


2/7

第2(a) 図



第2(b) 図

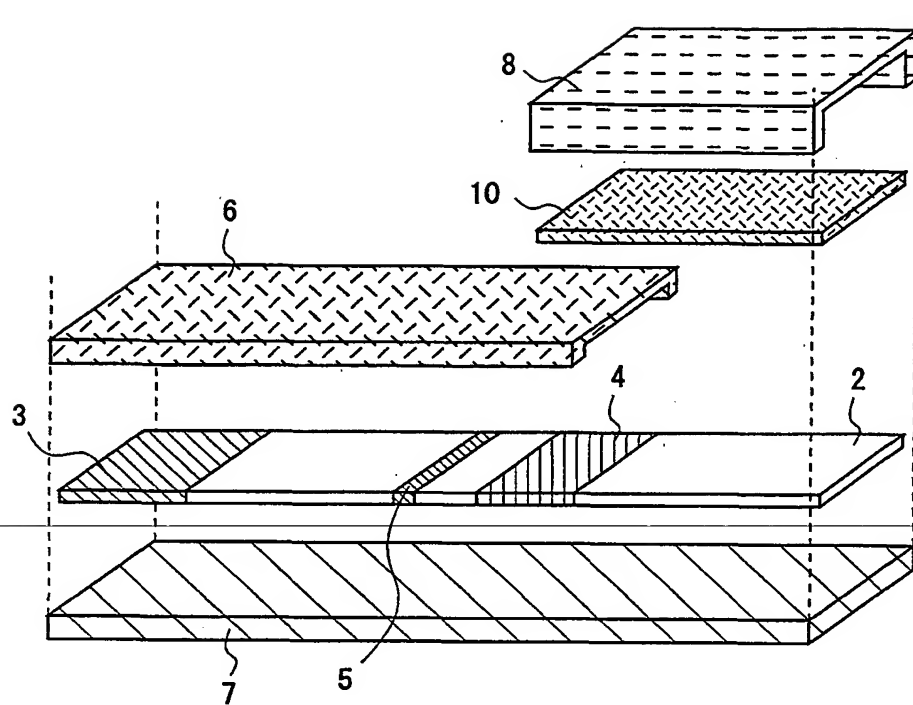




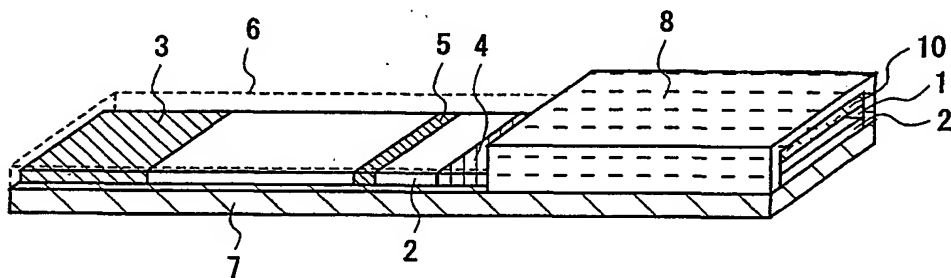


3/7

第3(a) 図

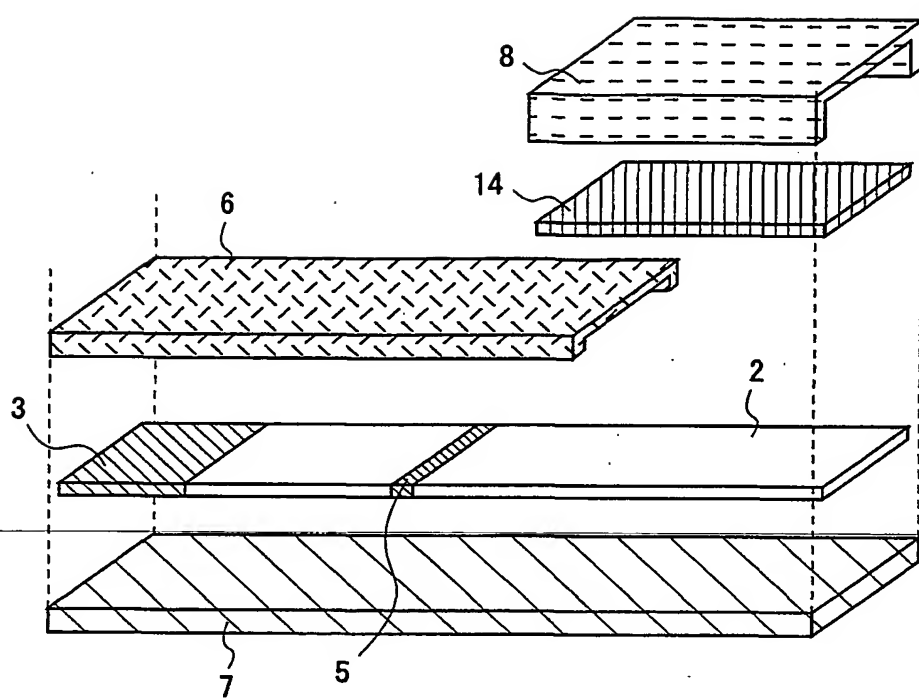


第3(b) 図

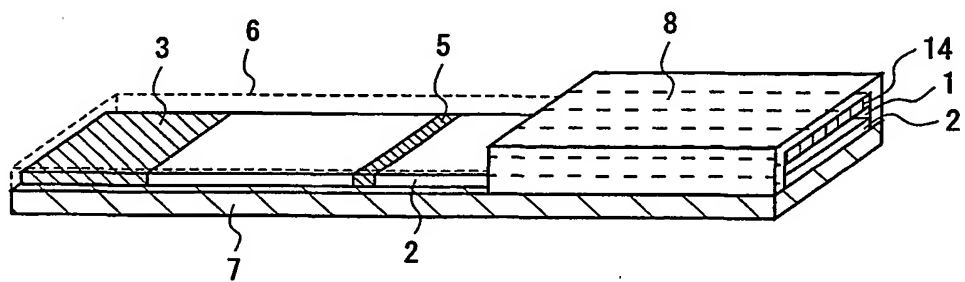




第4(a)図



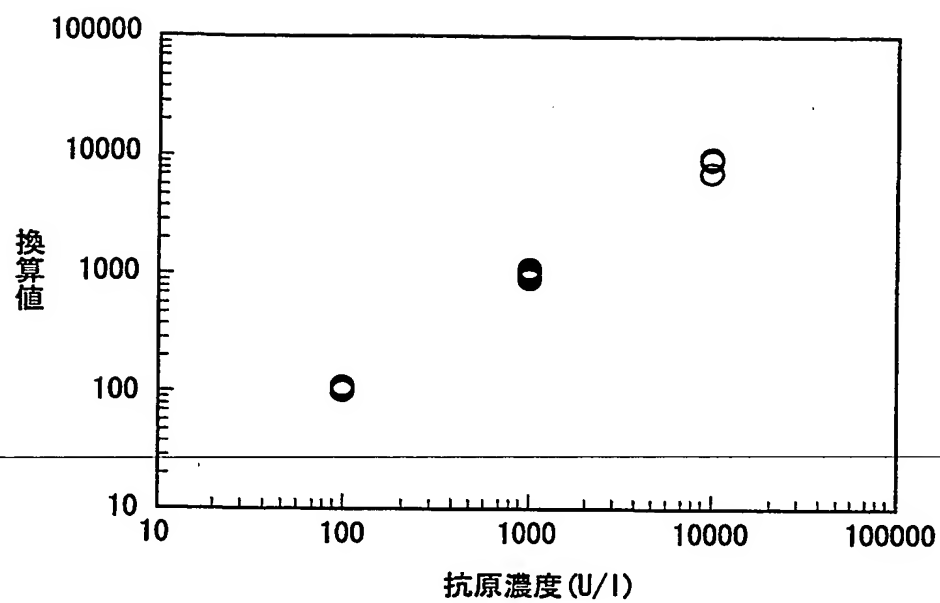
第4(b)図





5/7

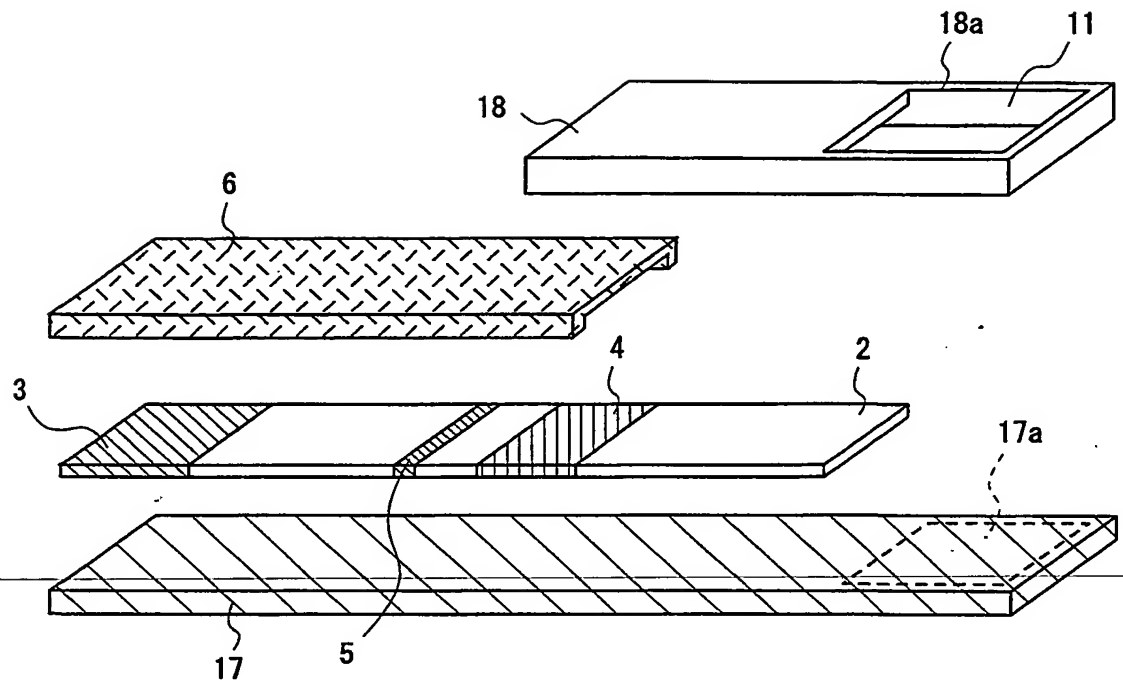
第5図



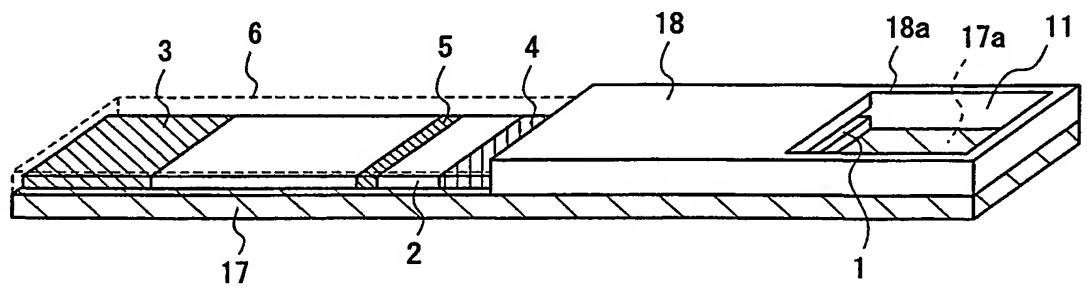


6/7

第6(a) 図



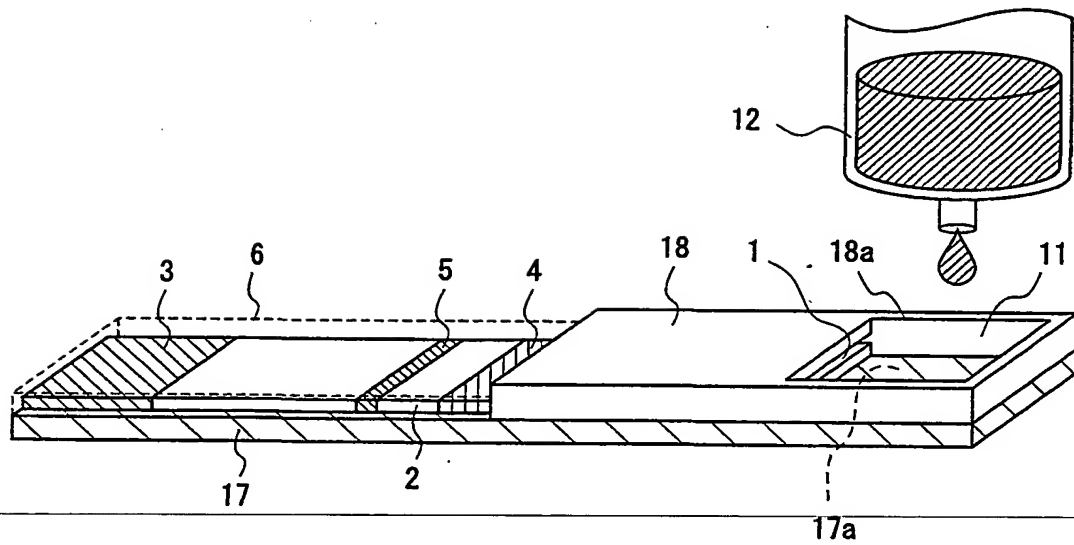
第6(b) 図



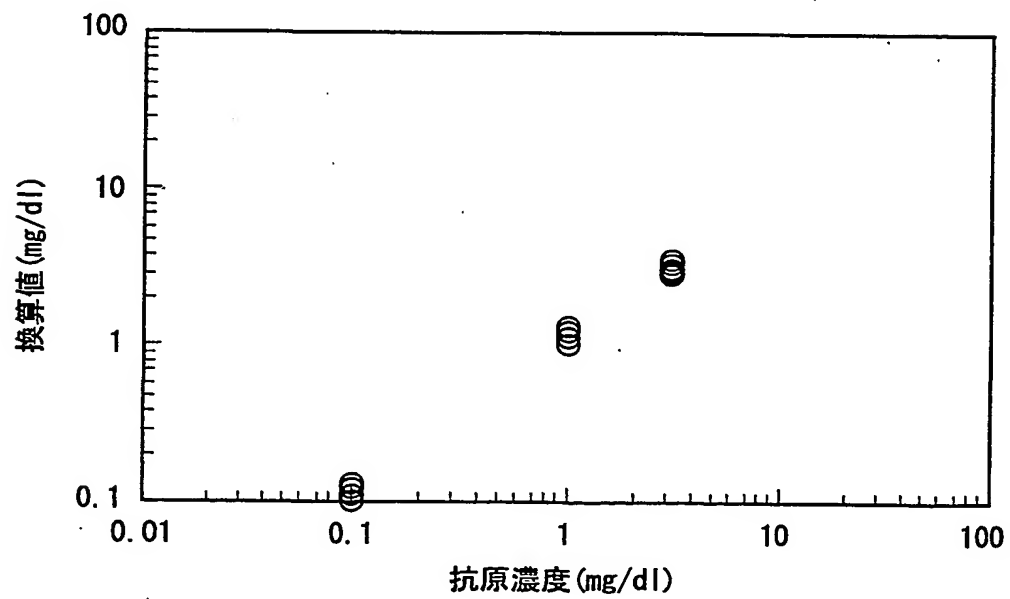




第7図



第8図





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/04419

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
Int.Cl.<sup>7</sup> G01N 33/543

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
Int.Cl.<sup>7</sup> G01N 33/543Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  
Jitsuyo Shinan Koho 1992-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2001  
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2001 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2001

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP 9-178748 A (Unilever NV),	1-5, 19-21
Y	11 July, 1997 (11.07.97),	6, 12
A	& WO 88/8534 A & FR 2614423 A & AU 656966 B & GB 2204398 B & EP 291194 B & ES 2050704 T & US 56020040 A	7-11, 13-18
Y	JP 8-285849 A (Mochida Pharmaceutical Co., Ltd.),	12
A	01 November, 1996 (01.11.96), (Family: none)	1-11, 13-21
Y	JP 9-506434 A (SmithKline Diagnostics, Inc.), 24 June, 1997 (24.06.97), & WO 95/16207 A & AU 692205 B & EP 733210 A & US 5607863 A & ZA 9501129 A & CN 1142868 A	6

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.
 ☐ See patent family annex.

<p>* Special categories of cited documents:</p> <p>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>"E" earlier document but published on or after the international filing date</p> <p>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</p> <p>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p>	<p>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</p> <p>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</p> <p>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art</p> <p>"&amp;" document member of the same patent family</p>
--	---

Date of the actual completion of the international search  
23 July, 2001 (23.07.01)Date of mailing of the international search report  
31 July, 2001 (31.07.01)Name and mailing address of the ISA/  
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.



## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JPO1/04419

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl <sup>7</sup> G01N 33/543		
B. 調査を行った分野		
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl <sup>7</sup> G01N 33/543		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国実用新案公報 1992-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2001年 日本国登録実用新案公報 1994-2001年 日本国実用新案登録公報 1996-2001年		
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)		
C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y A	JP 9-178748 A(ユニリーバ ナームローゼ ベンノート シャープ), 11. 7月. 1997(11. 07. 97) & WO 88/ 8534 A & FR 2614423 A & AU 656966 B & GB 2204398 B & EP 291194 B & ES 2050704 T & US 56020040 A	1-5, 19-21 6, 12 7-11, 13-18
Y A	JP 8-285849 A(持田製薬株式会社), 1. 11月. 1996(01. 11. 96), (ファミリーなし)	12 1-11, 13-21
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行人若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」 同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日	国際調査報告の発送日	
23. 07. 01	31.07.01	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 宮澤 浩	2 J 9407
	電話番号 03-3581-1101 内線 3250	

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 9-506434 A(スミスクライン アヂアグノスティック インコーポレイテッド), 24. 6月. 1997(24. 06. 97), & WO 95/16207 A & AU 692205 B & EP 733210 A & US 5607863 A & ZA 9501129 A & CN 1142868 A	6

## 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)  
[PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 P 2 5 3 6 4 - P 0	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/J P 0 1 / 0 4 4 1 9	国際出願日 (日.月.年) 2 5 . 0 5 . 0 1	優先日 (日.月.年) 2 6 . 0 5 . 0 0
出願人 (氏名又は名称)  松下電器産業株式会社		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。  
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 3 ページである。

☐ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

## 1. 国際調査報告の基礎

a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。

☐ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。

b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。

☐ この国際出願に含まれる書面による配列表

☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表

☐ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表

☐ 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表

☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。

☐ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

2. ☐ 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。

3. ☐ 発明の単一性が欠如している(第II欄参照)。

4. 発明の名称は ☒ 出願人が提出したものを承認する。

☐ 次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は ☒ 出願人が提出したものを承認する。

☐ 第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。

6. 要約書とともに公表される図は、

第 1 図とする。 ☒ 出願人が示したとおりである。

☐ なし

☐ 出願人は図を示さなかった。

☐ 本図は発明の特徴を一層よく表している。





## A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> G 0 1 N 3 3 / 5 4 3

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> G 0 1 N 3 3 / 5 4 3

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1992-1996年
日本国公開実用新案公報	1971-2001年
日本国登録実用新案公報	1994-2001年
日本国実用新案登録公報	1996-2001年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

## C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y A	JP 9-178748 A(ユニリーバ ナームローゼ ベンノート シャープ), 11. 7月. 1997(11. 07. 97) & WO 88/ 8534 A & FR 2614423 A & AU 656966 B & GB 2204398 B & EP 291194 B & ES 2050704 T & US 56020040 A	1-5, 19-21 6, 12 7-11, 13-18
Y A	JP 8-285849 A(持田製薬株式会社), 1. 11月. 1996(01. 11. 96), (ファミリーなし)	12 1-11, 13-21

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの  
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの  
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)  
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献  
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの  
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの  
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの  
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

23. 07. 01

国際調査報告の発送日

31.07.01

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)  
郵便番号 100-8915  
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)  
宮澤 浩



2 J 9 4 0 7

電話番号 03-3581-1101 内線 3250







# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 09-178748

(43)Date of publication of application : 11.07.1997

(51)Int.Cl.

G01N 33/543  
G01N 33/53  
G01N 33/548

(21)Application number : 08-284355

(71)Applicant : UNILEVER NV

(22)Date of filing : 25.10.1996

(72)Inventor : MAY KEITH  
PRIOR MICHAEL E  
RICHARDS IAN

(30)Priority

Priority number : 87 8709873  
87 8725457

Priority date : 27.04.1987  
30.10.1987

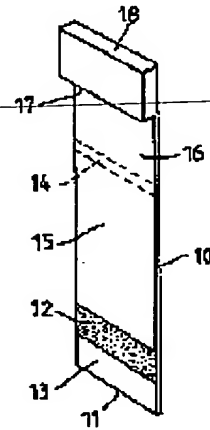
Priority country : GB  
GB

(54) ASSAY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an assay suitable for home use by determining the positional relationship such that a liquid sample permeates to an area to be detected after absorbing a labeled reagent and making the extent of bonding of labeled reagent observable in the area to be detected thereby lessening the labor of user.

SOLUTION: An area 16 contains a first antibody holding a visible label. The reagent can pass through a test piece 10 freely when a liquid sample is present. A second area 14 contains a second antibody fixed to the test piece 10. The test piece 10 touches the liquid sample at the lower end thereof 11. A fluid rises through capillary phenomenon and when the sample traverses a band area 12, the labeled first antibody is dissolved or scattered and bonded to a specimen in the way of movement toward the area 14. Upon arriving at the area 14, molecules of a specimen are bonded to a second antibody and a labeled sandwich is fixed. When a specimen of significant concentration is present in the sample, accumulation of visible label in the area 14 can be identified in a short time.



## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

21.11.1996

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2919392

[Date of registration]

23.04.1999

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**